





PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

63-166824

· (43)Date of publication of application: 11.07.1988

(51)Int.CI.

A61K 9/48

(21)Application number: 61-312368

(71)Applicant: TOYO JOZO CO LTD

TEIKOKU KAKO KK

(22)Date of filing:

29.12.1986

(72)Inventor:

YAMADA HITOSHI

MIURA IKUFUMI

(54) SOFT CAPSULE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an essentially transparent or semi-transparent soft capsule having improved light-stability of drug contained therein, by covering an oily solution containing a light-unstable drug with a capsule skin containing specific fine particles of titanium oxide. CONSTITUTION: A solution containing a light-unstable drug is covered with a capsule skin (a combination of gelatin, glycerol and various preservatives) containing fine particles of titanium oxide having a maximum particle diameter of $\leq 0.1 \,\mu$ m and an average particle diameter of 0.01W0.07 μ m. Particles having diameter of \leq 0.1 μ m account for at least 85% of the whole particles. The amount of the titanium oxide fine particle is ≥0.001wt.%, preferably 0.01W5wt.% based on the total amount of the constituent components for the capsule skin.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭63-166824

⑤Int Cl .4

識別記号

厅内整理番号

匈公開 昭和63年(1988) 7月11日

A 61 K 9/48

E-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

43発明の名称

軟カプセル剤

②特 願 昭61-312368

②出 願 昭61(1986)12月29日

70発 明 者

山 田

静岡県田方郡大仁町吉田774-1

70発明者 三浦 郁文

静岡県田方郡大仁町三福143-3 静岡県田方郡大仁町三福632番地の1

⑪出 願 人 東洋譲造株式会社 ⑪出 願 人 帝国化工株式会社

大阪府大阪市大正区船町1丁目3番47号

砂代 理 人 弁理士 猪股 祥晃

外1名

明相

1. 発明の名称

飲カプセル剤

2. 特許請求の範囲

(1)光不安定な薬物を含有せしめた抽性溶液が、 酸化チタンの少なくとも85%が粒子径0.1 μ m以下の微粒子酸化チタンを含有する剤皮で被覆 されてなる飲力プセル剤。

(2)粒子後 0. 1 μ m 以下の微粒子酸化チタンが、 展大粒子径 0. 1 μ m 以下で平均粒子径 0. 0 1 ~ 0. 0 7 μ m の微粒子酸化チタンである特許 請求の範囲第 1 項記載の飲力プセル剤。

(3)光不安定な変物が、インドメタシン、オキサンドロロン、クロフィブラート、コルヒチン、ジアゼパム、シロシンゴピン、ピタミンB類、ニフェジピン、ノルエチステロン、ピレタニド、ピタミンK類、プロペリシアジン、ペルフェナジン、メキタジン、メダゼパム、ピタミンD類、活性型ピクミンD類、ユピキノン、リポフラピン、レセルピン、ピタミンA類、ロラゼパム、4-カルバ

モイルーイミダゾリウムー5ーオレイトからなる 群より選ばれた少なくとも1種の光不安定な薬物 である特許請求の範囲第1項記載の飲力プセル剤。

(4) 活性型ピクミンD類が 1 α-ヒドロキシコレカルシフェロール、2 4-ヒドロキシコレカルシフェロール、2 5-ヒドロキシコレカルシフェロール、1 α、2 5-ピヒドロキシコレカルシフェロール、1 α、2 5-ピヒドロキシコレカルシフェロール、1 α、2 4、2 5-ドリヒドロキシコレカルシスコレカルシフェロールからなる

なくとも1種の活性型ピタミンD類である特許請求の範囲第3項記載の飲カブセル和。

3. 発明の詳細な説明

· 「産業上の利用分野」

本発明は光不安定な軍物を含有せしめた飲かでせい前に関する。

「従来の技術及び発明が解決しようとする問題 点」

各種の生理活性を有する薬物には、光に対して

特開昭63-166824(2)

不安定な物もあり、保存する時は、遮光等の手段 をとることが望ましく、このことは、これらの薬 物を含有する製剤においても、同様であり、高い 保存安定化を確保する手段、とりわけ光に対する 安定化手段を製剤に施すことが必要となる。

型ピタミンD類の飲力プセル剤の例として活性型ピクミンD。類の油性溶液が、0.01 重量%水溶液で被長3 10 m μにおける光透過率が10%以下であり、かつ可視部領域に吸収をもつ類外線吸収剤を削皮の1.0重量%以下で含有する削皮で被覆されてなる活性型ピクミンD。類の飲力でセル剤(特開昭54-84023号公報)等が報告されている。

しかしながら、実際に従来より用いられている、 染料、可視部領域に吸収をもつ紫外線吸収剤は、 タール系合成色素、合成着色料等であり、最色料等であり、最色料等であり、 学術の進歩向上により、これらの色素、着色料件 に好ましからざるものが続々と見出され、が使いましからさるものが続々と見出されたの で好ましたで本色料は、そのものもの、 な安全性に関して然着色の使用に適するものは、 でいる。また本色料は、そのものものは、 ない。さらに遮光の目的で平均粒子径の、 を関の一般用二酸化チクン等を不可能にする を関すると、内容物の目視検査等を不可能に到き と共に、カブセルの種類によっては製造上問題を

呈するものである。

「問題点を解決するための手段」

本発明者らは、光不安定な変物の安定化を計るため、鋭窓研究の結果、光不安定な変物を含有せしめた油性溶液を、酸化チタンの少なくとも85%以上が粒子径0.1μm以下の微粒子酸化チタンを含有する剤皮で被覆してなる飲力でセル剤を製造することによって所期の目的を達成することを見出し本発明を完成した。

即ち、本発明は光不安定な変物を含有せしめた 油性溶液が、酸化チタンの少なくとも85%以上 が粒子径0.1μm以下の微粒子酸化チタンを含 有する剤皮で被覆されてなる飲力プセル剤を提供 するものである。

本発明において用いられる光不安定な棄物は、インドメタシン、オキサンドロロン、クロフィブラート、コルヒチン、ジアゼパム、シロシンゴピン、ビタミンE類、ニフェジピン、ノルエチステロン、ピレタニド、ピタミンK類、プロペリシアジン、ベルフェナジン、メキタジン、メタゼパム

. ピタミンD類。活性型ピタミンD類。ユピキノ ン、リポフラピン、レセルピン、ピタミンA類、 ロラゼパム。4-カルバモイル-イミダゾリウム -5-オレイト等であり、特に活性型ピタミンD 類は生物活性が特に強いため一回の投与量が極め て少量でしかも均一であることが要求されるにも 係わらず、非常に光に対して不安定であり、本発 明において活性型ピタミンD類としては、1α-ヒドロキシコレカルシフェロール。 24-ヒドロ キシコレカルシフェロール、25-ヒドロキシコ レカルシフェロール、1α、24ージヒドロキシ コレカルシフェロール、24、25-ジヒドロキ シコレカルシフェロール、 1 α、 2 4 、 2 5 ート リヒドロキシコレカルシフェロール、 1 αーヒド ロキシエルゴカルシフェロール、 25 - ヒドロキ シエルゴカルシフェロール、1 α、25 ~ジヒド ロキシエルゴカルシフェロール等を好ましいもの として挙げることが出来る。

また、本発明において用いられる酸化チタンの 少なくとも85%以上が粒子径0.1μm以下の

特開昭63-166824(3)

微粒子酸化チタンは、飲力プセル剤を製剤した場 合に、透明あるいは半透明性を有しかつ刑内に含 存せしめた光不安定な薬物を光安定化せしめるも のであれば良く、最大粒子径0.1μm以下で平 均粒子径0.01~0.07μmの微粒子酸化チ タンが好ましく、例えば、特閒昭59-2232 3 1 号公铎 (特許出限人 帝国化工株式会社) 記 眼の製造法にしたがって通宜製造されたルチル型 **微粒子酸化チタンを用いることが出来る。また粒** 子径 0. 1 μ m 以下の 微粒子酸化チタンの使用量 は、飲力プセル削皮が不透明になる点が粒子径 0 あり、これは剤皮の肉厚に影響するが剤皮構成成 分の全量に対して0.001以上であれば良く、 内容薬物の光安定性、飲力プセル剤皮の透明性を 助案すると、剤皮構成成分の全量に対して 0.0 1~5 気景分が好ましい。

本発明の飲力プセル剤の剤皮は、粒子径0.1 μm以下の微粒子酸化チタンの他に飲力プセル剤 皮を構成できるものであれば良く、一般にはゼラ

製造機を用いて連続的に上記の如き微粒子酸化チ タンを含有する被獲剤で剤皮を能すことにより製 冷される。

「実施例」

以下、本発明の製剤を、実施剤を用いて説明するが、本発明はもちろんこれによって限定される ものではない。

実施例 1

(1) 試験サンプル製造

ゼラチン10重量部、グリセリン3重量部、落 酒水10重量部およびゼラチンに対して0.2重 量外の最大粒子径0.1μm平均粒子径0.05 μmのルチル型微粒子酸化チタン(帝国化工株式) 会社製)(以下ミクロチタンを略すことがあるに、 会社製)を消費した。また下記の第1表に、 す光不安定な変物をプロピレングリコールジス す光不安定な変物をプロピレンのようと リル酸エステル(商品名「aefzol228」 に溶解せしめ、連続式軟カ プセル製造機を用いて、上記記載のミクロチタン で含有する溶液で初皮を施したシームレス飲カ チン、グリセリン、各種保存剤等の組合せが挙げられる。これら微粒子酸化チタン以外の構成成分中に粒子後0、1μm以下の微粒子酸化チタンを均一に分散せしめれば良い。また、本剤皮中に人体に対して安全な着色料を併用することも出来る。

油性溶液基剤としては、 薬物の物理的性質により適宜選ばれるものであり、 飲カプセル剤を製造可能で、光不安定な薬物の安定性を損なわないものであれば良く、 例えば光不安定な薬物として活性型ピタミンD類を選択する場合はトリ中頃(炭素数8~10) 飽和脂肪酸グリセライドエステル・プロピレングリコール脂肪酸ジェステル・ポリグリセリン脂肪酸エステルが好ましい。

また、油性溶液には、光不安定な薬物、油性溶液基剤の値、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシアニソール。トコフェロール類、没食子酸エステル類。カロチノイド類等の安定化剤を一種または二種以上加えても良い。

本発明の飲力プセル刑は、上記の知き光不安定 な東物の油性溶液に、例えば、連続式飲力プセル

セル剤を製造した。得られた飲かプセル剤は、1 カプセル当たりの平均低量が200mgで内容液量 は平均150mgであり、透明性を有し内容溶液を 目視可能であった。

また対照としてミクロチタンを含有しない他は 上記と同様に飲かプセルを製造した。

第 1 表

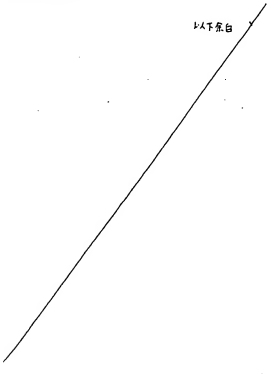
薬物名	造成 (対基剤:重量%)
メナテトレノン	0.1
ニフェジピン	0.1
1α (ΟΗ) コレ カルシフェロール	0.001
D L α トコフェロ ール	2. 0
クロフィブラート	1. 0
インドメタシン	0.5

(2) 曝光试験

(I)において製造した飲力プセル剤 1 群 1 0 0 カ プセルを 6 0 0 0 ルックスの螢光灯下に放置し、 高速液体クロマトグラフィーを用いて光不安定な・

特開昭63-166824(4)

これら運物の平均残存率を求め、その結果を第2 取に示す。結果は光不安定な運剤を顕著に光安定 化するものであった。



夹旋例 2

次に、この二種の飲力でセル剂1群100カブセルを6000ルックス/時間の優光灯下に放置し、高速液体クロマトグラフィーを用いて1 α (O H) コレカルシフェロールの平均残存率を求めた。 その結果は第3妻に示す通りで、同量の二酸化チクンで本発明飲力でセル剤に一般用二酸化チタンを用いる場合と比較して、光安定化の効果が認められた。

棄物名	语光诗 简	残存率 括弧内は対照残存率
メナテトレノン	16 h	93% (64%)
ニフェジピン	10 h	8 9 % (2 5 %)
1α(OH)コレ カルシフェロール	168h	98% (18%)
DLαトコフェロ ール	168 h	98% (59%)
クロフィブラート	168h	8 6 % (6 5 %)
インドメタシン	168h	9 7 % (7 1 %)

第 3 表

二酸化チタンの種類	残存率
一般用二酸化チタン	7 2 %
ミクロチタン	97%

「発明の効果」

本発明の光不安定な東勢を含有せしめた油性溶液が、粒子径 0.2 μm以下の微粒子酸化チタンを含有する剤皮で被覆されてなる飲カプセル剤は、光不安定な東勢を光安定化せしめるものである。

また使用する二酸化チタンは、人体に対する安全性が広く認められているものであり、従来使用されている二酸化チタンと比較しても充分効果を有するもので使用量を減少させることも可能である。また本質的に透明性あるいは半透明性を有する飲力ブセル剤を提供できることに、顕著な効果がある。

特許出願人 東洋魔造株式会社